

Утверждаю:

Заместитель директора
ГКП на ПХВ «Областной
перинатальный центр»

Бержанова С.Е.

Приказ № 1-О от «29» января 2020 г

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ
по закупу диагностических медицинских изделий

Настоящая тендерная документация, разрабатываемая организатором тендера- ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупкам лекарственных средств и изделий медицинского назначения для ГКП на ПХВ Областной перинатальный центр на 2020 год (далее – Тендерная документация) разработана в соответствии с Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг» (далее Правила), подпунктом 12 статьи 6, подпунктом 7 и 8 статьи 10 Кодекса «Здоровье народа и система здравоохранения».

Электронный адрес интернет-ресурса, на котором планируется размещать информацию, подлежащую опубликованию: <http://aktobe-opc.kz/>

Глава 1. Введение

1. Предмет договора

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера **по закупу диагностических медицинских изделий** (далее *Товары*), разработаны с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об их участии в тендере.
2. Тендер проводится с целью определения поставщиков Товаров. Полный перечень закупаемых товаров приведен в приложении № 1 к настоящей Тендерной документации.
3. Организатором и заказчиком тендера выступает - Государственное коммунальное предприятие «Областной перинатальный центр» на праве хозяйственного ведения «Управление здравоохранения Актюбинской области»
РК, город Актобе, улица Алтынсарина 3А
БИН 000840002541
БИК HSBKKZKX
ИИК KZ036017121000000367
АО "Народный Банк Казахстана"

2. Условия платежа

4. Базовые условия платежа: платеж Заказчиком производится по факту поставки товаров.

3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

5. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям, указанных в технической спецификации (Приложение №1 к настоящей Тендерной документации) и представившие полный перечень документов предусмотренные Постановлением Правительства Республики Казахстан № 1729 от 30 октября 2009 года.
6. Для участия в закупе товаров по оказанию ГОБМП поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям:

1) должен быть зарегистрирован в качестве субъекта предпринимательства согласно законодательству Республики Казахстан;

2) должен быть правоспособным на осуществление фармацевтической деятельности по производству или оптовой реализации лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

3) не должен иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

4) не должен быть признанным судом недобросовестным по настоящим Правилам;

5) не должен быть аффилированным с заказчиком, организатором закупа, единым дистрибутором;

6) не должен быть аффилированным по одному лоту с другим потенциальным поставщиком;

7) не должен быть признан банкротом вступившим в законную силу судебным актом, и в отношении него не должно проводиться процедур банкротства или ликвидации;

8) не должен нарушать патентных и иных прав и притязаний третьих лиц, связанных с реализацией лекарственных средств и медицинских изделий.

9) Потенциальный поставщик по одному лоту тендера, двухэтапного тендера представляет одно торговое наименование с указанием производителя лекарственного средства; медицинского изделия; медицинского изделия, за исключением случая, указанного в пункте 18 Правил.

Потенциальный поставщик по одному лоту тендера в случаях, когда для использования с закупаемым основным медицинским изделием, требующим сервисного обслуживания, дополнительно требуются медицинские изделия для совместного использования в комплектации, может представить двух и более производителей

10) Потенциальный поставщик в подтверждении его квалификационным требованиям представляет организатору закупа документы предусмотренные Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг»

7. К закупаемым и отпускаемым (при закупе фармацевтических услуг) лекарственным средствам, медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации лекарственных средств, медицинских изделий в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, комплектующих, входящих в состав медицинского изделия и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) лекарственные средства, медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, медицинских изделий соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

5) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком единому дистрибутору составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

6) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибутором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибутором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

8) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибутора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) лекарственные средства, медицинские изделия по своей характеристике (комплектации) должны соответствовать характеристике (комплектации), указанной в объявлении или приглашении на закуп;

10) лекарственные средства или медицинские изделия по ценовому предложению потенциального поставщика не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.

8. К закупаемому медицинскому изделию, требующему сервисного обслуживания, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

- 2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;
 - 3) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;
 - 4) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, является новым, ранее неиспользованным, произведенным в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;
 - 5) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, относящееся к средствам измерения, внесено в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;
 - 6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания.
9. Заказчик, организатор закупа не устанавливает к товарам требований не предусмотренных Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг»

Глава 2. Тендерная документация

1. Содержание тендерной документации

10. Тендерная документация содержит:
 - 1) Состав тендерной документации
 - 2) перечень документов подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждении его соответствия требованиям главе 3 и 4 Правил
 - 3) Технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации.
 - 4) Перечень закупаемых товаров и суммы выделенные для их закупа по каждому лоту
 - 5) Условия платежей и проект договора закупа товаров по форме утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения
 - 6) Требования к языкам
 - 7) Требования к оформлению тендерной заявки
 - 8) Порядок, форму и сроки внесения обеспечения тендерной заявки
 - 9) Указание возможности и порядок отзыва тендерной заявки
 - 10) Место и окончательный срок приема тендерной заявки
 - 11) Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию Тендерной документации при необходимости порядка проведения встреч с ними
 - 12) Место, дату, время и процедуру вскрытия тендерных заявок
 - 13) Условия предоставления приоритета потенциальным поставщикам - отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза
 - 14) Условия внесения, форму, объем и способ внесения гарантийного обеспечения договора закупа
 - 15) Процедуру рассмотрения тендерных заявок

- 16) Требования к товарам установленные главой 4 Правил
- 17) Сведения о квалификации согласно форме, утвержденной уполномоченным органом области здравоохранения

Глава 3. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок

- 1. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок**
11. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации
12. Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.
13. Срок действия тендерной заявки составляет не менее сорока пяти календарных дней, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.
14. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантиного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, подтверждающих права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), а также документы, указанные в подпунктах 19), 20) пункта 64 настоящих Правил.

15. Основная часть тендерной заявки содержит:

- 1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 2) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;
- 3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);
- 4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющую личность;
- 5) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях";
- 6) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

- 7) подписанный оригинал справки банка, в котором обслугивается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан от 31 января 2011 года № 3 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 6793), по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением филиалов и представительств потенциального поставщика, расположенных за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 8) сведения о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 9) копию сертификата о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки (для отечественных товаропроизводителей);
- копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибуторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;
- копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;
- 10) если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то им представляется оригинал или копия письма органа государственных доходов Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик - нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;
- 11) заявленную потенциальным поставщиком таблицу цен по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств, медицинских изделий, медицинских изделий и (или) фармацевтической услуги, включая цену сопутствующих услуг;
- 12) сопутствующие услуги;
- 13) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 14) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случаях представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибуторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), вышеуказанный акт не представляется;
- 15) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 настоящих Правил;
- 16) при закупе фармацевтических услуг документы, подтверждающие соответствие соисполнителя квалификационным требованиям, установленным пунктом 14 настоящих Правил;
- 17) письмо об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 настоящих Правил;

- 18) письмо о согласии на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 настоящих Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;
- 19) договоры намерения об оказании фармацевтической услуги с соисполнителями;
- 20) гарантийное письмо об установлении информационно-коммуникационной инфраструктуры для ведения информационной системы учета амбулаторного лекарственного обеспечения (при закупе фармацевтических услуг);
- 21) копию документа, подтверждающего владение на праве собственности или праве владения и пользования объектом фармацевтической деятельности, в соответствии с адресом, указанным в разрешении и (или) уведомлении на занятие соответствующей фармацевтической деятельностью и (или) реализацию медицинских изделий.

16. Техническая часть тендерной заявки содержит:

- 1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленного товара, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, также на электронном носителе в формате *.doc);
- 2) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров и фармацевтических услуг требованиям настоящих Правил и тендерной документации.

17. Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница заверяется подписью. Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит заверению подписью уполномоченного лица юридического лица или физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность.

18. Тендерная заявка печатается либо пишется несмыываемыми чернилами и подписывается потенциальным поставщиком. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

19. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Тендер по закупу диагностических медицинских изделий" и "Не вскрывать до 14 февраля 2020 года, 10.00 часов (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)".

2. Валюта тендерной заявки и платежа

20. Цена тендерной заявки участника тендера являющегося резидентом Республики Казахстан, должна быть выражена в - тенге

21. Фактическая оплата поставщику производится в тенге, по факту поставки товаров, либо мере выделения финансовыми органами бюджетных средств

3. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

22. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров или фармацевтических услуг

23. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантыйное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантого денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (Приложению 7 к Тендерной документации)

24. Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде денежного взноса вносится потенциальным поставщиком на следующий счет организатора тендера:

БИН 000840002541

БИК ALMNKZKA

ИИК KZ16826D0KZTD2002846

АО "АТФБанк"

25. Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки.

26. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:

1) истечения срока действия тендерной заявки (за исключением тендерной заявки победителя тендера);

2) отзыва тендерной заявки потенциальному поставщиком до истечения окончательного срока их приема;

3) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

4) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

5) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

6) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

27. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

-отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

- победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;

- признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантыйное обеспечение договора закупа.

4. Представление тендерных заявок

28. Тендерные заявки должны быть представлены в соответствии с требованиями Правил и настоящей тендерной документации

5. Язык тендерной документации

29. Требования к языкам тендерной заявки, договора закупа:

Заявка на участие в тендере составляется на русском языке, при этом, заявка на участие в тендере может содержать документы, составленные на другом языке, с обязательным нотариально засвидетельствованным переводом на русский язык. Информация о языке составления договора закупа указана в приложении 8 к настоящей Тендерной документации.

6. Порядок отзыва тендерной документации и получение разъяснений

30. Возможность и порядок отзыва тендерной заявки потенциального поставщика:

1) Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока приема заявок.

2) Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.

31. Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации, порядок проведения встречи с ними:

1) Не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок, при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

2) В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, которым представлены тендерные заявки, или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

3) Заказчик или организатор закупа при необходимости проводят встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в определенном месте и определенное время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

7. Место и окончательный срок представления тендерных заявок

32. Тендерные заявки представляются/направляются нарочно или по почте / курьерская доставка по адресу: Республика Казахстан, город Актобе, улица Алтынсарина 3А.

Окончательный срок представления тендерных заявок до 9.30 часов «14» февраля 2020г.

Глава 4. Вскрытие, оценка и сопоставление конвертов с тендерными заявками

1. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

33. Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 10.00 часов «14» февраля 2020 года по следующему адресу: г. Актобе, ул Алтынсарина 3А.

В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

34. Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

2. Оценка и сопоставление тендерных заявок

35. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В случае сомнений в достоверности представленных сведений, содержащихся в тендерных заявках, допускается принятие необходимых мер комиссией, за исключением действий комиссии, связанных с дополнением недостающими документами либо заменой документов, представленных в тендерной заявке.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации конкурсная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации, в части их наличия в перечне недобросовестных поставщиков рассматривает информацию на интернет-ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения.

36. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

1) непредставления гарантиного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;

2) непредставления копии свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;

4) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

5) непредставления копий разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

8) непредставления подписанного оригинала справки банка об отсутствии просроченной задолженности согласно требованиям настоящих Правил;

9) наличия в справке банка или филиала банка просроченной задолженности по обязательствам потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи данной справки;

10) непредставления сведений о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

11) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;

12) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;

13) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к товарам и услугам приобретаемым в рамках настоящих Правил;

14) применения процедуры банкротства, ликвидации и (или) наличия в перечне недобросовестных поставщиков;

15) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;

16) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" в соответствии с подпунктом 14) пункта 64 настоящих Правил, за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибуторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

17) если техническая характеристика заявленного медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

18) несоответствия требованиям пункта 17 настоящих Правил, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 18 настоящих Правил;

19) установленных пунктами 26, 33 настоящих Правил;

20) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;

21) если не представлена либо представлена неподписанная таблица цен;

22) представления потенциальным поставщиком цены товара, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

23) представления тендерной заявки в непрошитом виде, с непронумерованными страницами, не заверенной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;

24) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;

25) непредставления информации об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 настоящих Правил;

26) непредставления согласия на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 настоящих Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;

27) установления инициирования процедуры банкротства либо ликвидации, приостановления финансово-хозяйственной деятельности, в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;

28) установления факта привлечения к ответственности за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по заключенным в течение последних двух лет договорам на основании решения суда, вступившего в законную силу

37. Тендерная комиссия признает тендер не состоявшимся по одному из следующих оснований:

1) отсутствия представленных тендерных заявок;

2) представления менее двух тендерных заявок;

3) если не допущен ни один потенциальный поставщик;

4) если допущен один потенциальный поставщик.

38. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.

3. Условия предоставления приоритета

39. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и/или производителем государств-членов Евразийского экономического союза, имеющий регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы ЕАЭС (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года №78 и от 12 февраля 2016 года № 46), тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

40. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и/или производителем государств-членов Евразийского экономического союза, имеющий регистрационное удостоверение,

соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика

41. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и/или производителями государств-членов Евразийского экономического союза, имеющих регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), тендерные заявки которых соответствуют требованиям настоящих Правил, заказчик, организатор закупа или единый дистрибутор рассматривают тендерные заявки потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и/или производителями государств-членов Евразийского экономического союза, имеющих регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

42. Если в двухэтапном тендере подана одна тендерная заявка, соответствующая требованиям настоящих Правил, от потенциального поставщика, являющегося отечественным производителем, на лоты, предусматривающие заключение долгосрочного договора поставки, с ним заключается долгосрочный договор поставки без применения способа закупа из одного источника в соответствии с главой 21 настоящих Правил, предусматривающей особый порядок закупа.

43. Статус отечественного производителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) разрешение (лицензия) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств, изделий медицинского назначения или медицинской техники, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационное удостоверение на товар отечественного производителя, выданное в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к договору поставки, потенциальный поставщик - отечественный товаропроизводитель на поставляемые товары предоставляет сертификат о происхождении товара для внутреннего обращения "СТ КZ".

44. Статус производителя государств-членов Евразийского экономического союза, имеющего регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46) потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) разрешением (лицензией) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств и медицинских изделий, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостовериением, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46).

45. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и в системе обязательного социального медицинского страхования имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

1) надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибуторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.

46. Для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки к тендерной заявке:

отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибуторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

47. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям настоящих Правил, сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибуторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

48. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям настоящих Правил, сертификат о соответствии объекта надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибуторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании потенциального поставщика, представившего сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибуторской практики GDP, победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

49. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, соответствующие требованиям настоящих Правил, сертификаты о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибуторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 настоящих Правил, то комиссия рассматривает только их тендерные заявки, а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

Глава 4. Заключения договора о закупе

1. Заключения договора о закупе

50. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составляемый по форме согласно Приложению 8 к Тендерной документации.

51. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.

52. Договор закупа вступает в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

53. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

54. Не допускаются внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены товара, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.

55. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

- по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;

- по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров.

56. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара либо фармацевтической услуги до подписания договора о закупе, об оказании фармацевтических услуг. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

Глава 5. Порядок внесения обеспечения договора

1. Порядок внесения обеспечения договора

57. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее - гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

58. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

59. Гарантийное обеспечение в виде гарантированного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

60. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

61. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

- 1) расторжения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;
 - 2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, медицинских изделий и нарушение других условий договора);
 - 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.
-

К тендерной документации прилагается:

1. *Приложение № 1: перечень закупаемых товаров, техническая спецификация, сумма закупа по каждому лоту;*
2. *Приложение № 2 Заявка на участие в тендере*
3. *Приложение № 3 Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика*
4. *Приложение № 4 Справка об отсутствии просроченной задолженности*
5. *Приложение № 5 Сведения о квалификации*
6. *Приложение № 6 Таблица цен потенциального поставщика*
7. *Приложение № 7 Банковская гарантия*
8. *Приложение № 8 Типовой договор закупа*

№ лота	Наименование товара	ед изм	Кол-во	Цена, тг	Сумма, тг	Техническая характеристика	Условия поставки	Условия оплаты
Реактивы на биохимический анализатор RX Imola (Randox Laboratories Ltd, Великобритания)								
1	Реагент для определения ALT(GPT) / Аланинаминотрансфераза (GPT) Жидкий, уп(R1 6x51, R2 6x14)	уп.	4	33 154	132 616	Кинетическое определение аланинаминотрансферазы (АЛТ), в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах . Только для <i>in vitro</i> диагностики. Заметное повышение уровня АЛТ в сыворотке наблюдаются при различных заболеваниях печени, включая гепатит, мононуклеоз и цирроз. Повышенный уровень АЛТ можно наблюдать при вирусном гепатите и других заболеваниях печени еще до проявления других клинических симптомов.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
2	Реагент для определения ALK.PHOS. / Щелочная фосфатаза (жидкий), уп(R1 6x51, R2 6x14)	уп.	1	44 717	44 717	Кинетическое колориметрическое количественное определение щелочной фосфатазы, в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах . Повышение уровня ЩФ отмечено при заболеваниях гепатобилиарной системы, при первичных заболеваниях костей, таких как остеомаляция, несовершенный остеогенез, недостаточность витамина D и первичные опухоли костей, при вторичных заболеваниях костей, таких как метастазы в кости, множественная миелома, акромегалия, почечная недостаточность, гипертриеоидизм, эктопическое окостенение, саркоидоз, туберкулез костей, а также при заживлении переломов. При заболеваниях костей, таких как болезнь Педжета, рахит, вызванный дефицитом витамина D, и метастазах в кости, активность ЩФ является хорошим признаком костной активности при отсутствии хронических заболеваний печени.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
3	Реагент для определения AST(GOT)/ Аспартатаминотрансфераза (GOT) (Жидкий), уп(R1 6x51, R2 6x14)	уп.	4	33 154	132 616	Кинетическое определение аспартатаминотрансферазы, (АСТ), в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах . Только для <i>in vitro</i> диагностики. Повреждения определенной ткани или органа организма (такого, как сердце или печень), АСТ высвобождается из затронутых порчей клеток и, соответственно, его уровень повышается. Количество этого вещества в крови напрямую зависит от степени повреждения ткани.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
4	Реагент для определения AMYLASE / Амилаза общая (жидкий), уп(R1 4x16, R2 4x5)	уп.	12	65 033	780 396	Кинетическое колориметрическое количественное определение общей амилазы в сыворотке, плазме и моче человека на биохимических анализаторах . Только для <i>in vitro</i> диагностики. Повышение уровня общей амилазы происходит при: острый панкреатит, паротит, алкоголизм, почечная недостаточность, а также такие заболевания, как вирусный гепатит, СПИД, брюшной тиф, саркоидоз и травмы верхнего отдела брюшной полости. Значительное увеличение уровня амилазы наблюдается после процедуры эндоскопической ретроградной панкреатохолангиографии.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
5	Реагент для определения BILIRUBIN(DIRECT) / Билирубин прямой (жидкий), уп(R1 2x30, R2 8x4)	уп.	15	20 539	308 085	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения прямого билирубина в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики <i>in vitro</i> . Билирубин прямой (билирубин конъюгированный, связанный) - фракция общего билирубина крови. Прямой билирубин повышается при желтухе, развившейся из-за нарушения оттока желчи из печени.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок

6	Реагент для определения BILIRUBIN(TOTAL)/Билирубин общий, уп(R1 2x50, R2 8x4)	уп.	7	20 539	143 773	Кинетическое колориметрическое количественное определение общей амилазы в сыворотке, плазме и моче человека на биохимических анализаторах . Только для in vitro диагностики. Повышение уровня общей амилазы происходит при острый панкреатит, паротит, алкоголизм, почечная недостаточность, а также такие заболевания, как вирусный гепатит, СПИД, брюшной тиф, саркоидоз и травмы верхнего отдела брюшной полости. Значительное увеличение уровня амилазы наблюдается после процедуры эндоскопической ретроградной панкреатохолангииографии.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
7	Реагент для определения CRP(CompleteKitwithDisposableCards /CRP в диапазоне(0.3-160 mg/l),уп(R1 2x11,R2 2x11)	уп.	36	91 464	3 292 704	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения прямого билирубина в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. Билирубин прямой (билирубин конъюгированный, связанный) - фракция общего билирубина крови. Прямой билирубин повышается при желтухе, развившейся из-за нарушения оттока желчи из печени.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
8	SPECIFIC PROTEIN CALIB. (Liquid) / C-реактивный белок калибратор ,уп(5x1)	Уп.	2	223 532	447 064	CRP FULL RANGE(0.1-160mg/l)) CALIB. SERIES / C-реактивный белок калибратор (CRP FULL RANGE (0.1-160 mg/l)) CALIB. SERIES), уп(6x1)	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
9	Реагент для определения CREATININE (Liquid / Креатинин (Жидкий), уп(R1 6x51, R2 3x28)	уп.	1	23 116	23 116	Кинетический тест для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме или моче человека на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. Измерение креатинина используется в диагностике и лечении заболеваний почек, а также оно информативно при оценке клубочковой функции почек и при мониторинге почечного диализа.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
10	Реагент для определения GLUCOSE Глюкоза(Жидкий) (Монореагент),уп (4x50)	уп.	7	28 675	200 725	Энзиматический колориметрический тест для количественного определения глюкозы в сыворотке и плазме на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. основной тест в диагностике сахарного диабета. Этот анализ очень важен при подборе терапии и оценки эффективности лечения диабета. Понижение уровня глюкозы наблюдается при некоторых эндокринных заболеваниях и нарушениях функции печени.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
11	Реагент для определения MAGNESIUM / Магний (жидкий) (Монореагент), уп(6x20)	уп.	1	25 896	25 896	Колориметрический фотометрический тест ксилидиловым синим для количественного определения магния в сыворотке, плазме, моче человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. Показания: неврологическая патология (гипервозбудимость, тетания, трепор, гипотония мышц, судороги). Почечная недостаточность. Сердечная аритмия, ИБС, хроническая сердечно-сосудистая недостаточность. Надпочечниковая недостаточность. Диагностика нарушенений функции щитовидной железы (особенно важно для регионов, территории которых заражена радионуклидами).	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
12	Реагент для определения TOTALPROTEIN/Общий белок(жидкий) (Монореагент),уп(9 x51)	уп.	1	35 933	35 933	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения общего белка в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. Общий белок определяют с целью диагностики и лечения различных заболеваний, в частности, заболеваний печени, почек или костного мозга, а также нарушений обмена веществ.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок

13	Реагент для определения UREA / Мочевина (жидкий), уп(R1 6x51, R2 4x20)	уп.	4	33 375	133 500	Кинетическое определение мочевины в сыворотке, плазме и моче человека Количественное определение мочевины в сыворотке, плазме человека кинетическим методом в УФ-диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики <i>in vitro</i> . Повышение уровня мочевины в крови обычно наблюдается при острых или хронических заболеваниях почек.		
14	Реагент для определения IRON \ Реагент для определения IRON / Железо (жидкий), уп(R1 6x20, R2 3x11)	уп	1	43 634	43 634	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения железа в сыворотке или плазме человека Количественное определение железа в сыворотке ,плазме и мочи человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики <i>in vitro</i> . Диагностика и дифференциальная диагностика анемий различной этиологии, контроль терапии железодефицитной анемии; Острые и хронические инфекционные заболевания, системные воспалительные заболевания; Нарушение питания и всасывания, гипо- и авитаминозы, нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта; Возможное отравление железосодержащими препаратами.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
15	Реагент для определения CALCIUM / Кальций (жидкий/монорсагент), уп(9x51)	уп	1	55 187	55 187	Колориметрический фотометрический тест Арсеназо представляет собой прямое соединение с кальцием, образуя цветной комплекс для количественного определения общего кальция в сыворотке методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики <i>in vitro</i> . Диагностика и мониторинг эффективности лечения остеопороза.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
16	Реагент для определения LIPOPROTEIN / Холестерин (жидкий), уп(9x51)	уп	1	26 533	26 533	Колориметрический ферментативный тест для количественного определения холестерина в сыворотке или плазме человека Количественное определение холестерина в сыворотке и плазме человека ферментативным колориметрическим методом на биохимических анализаторах . Только для диагностики <i>in vitro</i> .Определение концентрации общего холестерина играет только роль фактора необходимости дальнейшего исследования метаболизма липопротеинов (ЛПВП, ЛПНП и триглицеридов)	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
17	Реагент для определения TRIGLYCERIDES /Триглицериды, уп(6x51)	уп	1	49 416	49 416	Энзиматический колориметрический тест для количественного определения триглицеридов в сыворотке или плазме человека Количественное определение триглицеридов в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах .Только для диагностики <i>in vitro</i> .В клинической практике исследование триглицеридов используется для классификации врожденных и метаболических нарушений липидного обмена, а также для выявления факторов риска атеросклероза и ишемической болезни сердца.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
18	Промывочный раствор №. 2, флакон (6x25)	Уп.	7	113 791	796 537	Концентрированный раствор, предназначенный для приготовления 5 литров промывочного раствора №2. Используется для анализаторов RX series	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
19	Промывочный раствор №. 1, флакон (6x25)	Уп.	7	113 791	796 537	Концентрированный раствор, предназначенный для приготовления 5 литров промывочного раствора №1. Используется для анализаторов RX series	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
20	Солевой разбавитель уп(10x100)	Уп.	2	55 187	110 374	Раствор предназначен для предразведения проб и используется в качестве бланка при калибровке .	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
21	AcidWashSolution Кислотный моющий раствор,	Уп.	1	30 596	30 596	Раствор, содержащий хлористоводородную кислоту и предназначенный для использования с другими моющими растворами RX series для очистки игл забора проб и реагентов, а также реакционных кювет	По заявке заказчика, в течении 2020	Перечисление, по факту поставок

	флакон (6x80)							года	
22	Калибратор В RX3949 на биохимический анализатор IMOLA	уп.	1	96 372	96 372	раствор предназначен для калибровки электродов ионоселективного модуля (Na,K,Cl)	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок	
23	Калибратор А RX4000 на биохимический анализатор IMOLA	уп.	5	497 758	2 488 790	раствор предназначен для промывки электродов ионоселективного модуля (Na,K,Cl)	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок	
24	CALIBRATION SERA LEVEL3 /Мультикалибратор клинической химии уровень 3, уп(20x5)	Уп.	1	150 595	150 595	CALIBRATION SERA LEVEL3 /Мультикалибратор клинической химии уровень 3, уп(20x5)	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок	
25	Электрод Na D200-0014 на биохимический анализатор IMOLA	уп.	1	480 248	480 248	Основное назначение электрода количественно определять электролиты в сыворотке крови человека. Проводится измерение разности потенциалов между ионоселективным Na электродом. Этот потенциал образуется при прохождении ионов пробы через электроды, они селективно реагируют на разные ионы.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок	
26	Электрод K D200-0015 на биохимический анализатор IMOLA	уп.	1	480 248	480 248	Основное назначение электрода количественно определять электролиты в сыворотке крови человека. Проводится измерение разности потенциалов между ионоселективным K электродом. Этот потенциал образуется при прохождении ионов пробы через электроды, они селективно реагируют на разные ионы.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок	
27	Электрод Cl D200-0016 на биохимический анализатор IMOLA	уп.	1	480 248	480 248	Основное назначение электрода количественно определять электролиты в сыворотке крови человека. Проводится измерение разности потенциалов между ионоселективным CL электродом. Этот потенциал образуется при прохождении ионов пробы через электроды, они селективно реагируют на разные ионы.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок	
28	Референтный электрод D200-0017 на биохимический анализатор IMOLA	уп.	1	480 248	480 248	Основное назначение электрода количественно определять электролиты в сыворотке крови человека. Проводится измерение разности потенциалов между ионоселективным Ref электродом. Этот потенциал образуется при прохождении ионов пробы через электроды, они селективно реагируют на разные ионы.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок	
29	Галогеновая лампа на биохимический анализатор IMOLA	шт.	6	369 451	2 216 706	Лампа предназначенная для фотометрии образцов	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок	
30	Фильтры сетчатые (внутренние) на биохимический анализатор IMOLA	уп.	14	63 505	889 070	Фильтры сетчатые (внутренние) на биохимический анализатор IMOLA	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок	

Реагенты и расходные материалы для гематологических анализаторов модели МЕК7222, МЕК7300, МЕК8222 (Nihon Kohden Corporation, Япония)

31	Изотонический раствор Isotonac 4 (Isotonac 4)	Канистр а	25	35 800	895 000	Раствор (диагностика <i>in vitro</i>) для разведения клеток крови. Буферный раствор с фиксированными параметрами pH, электропроводности и осмолярности. Активный компонент: Хлорид натрия и сульфат натрия безводный. Фасовка: канистра - 20 л. Совместим с анализаторами закрытого типа серии МЕК с защищенной системой считывания штрих-кода для идентификации реагента	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
----	---	-----------	----	--------	---------	--	--	---------------------------------

32	Промывающий реагент Cleanac (Cleanac)	Бут.	1	28 500	28 500	Раствор (диагностика <i>in vitro</i>) предназначен для промывки жидкостных магистралей, клапанов, шприцов, датчиков, насосов и трубочек прибора. Предотвращает осадки на апертурах и внутренних поверхностях, обеспечивает стабильность аналитических характеристик анализаторов. Активный компонент: полиоксиэтилентридекиловый эфир. Фасовка: бутыль - 5 л. Совместим с анализаторами закрытого типа серии МЕК с защищенной системой считывания штрих-кода для идентификации реагента	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
33	Лизирующий реагент Hemolynac 3N (Hemolynac 3N)	Бут.	3	42 500	127 500	Раствор (диагностика <i>in vitro</i>) для дифференцировки лейкоцитов, эритроцитов и гемоглобина. При добавлении в разведение крови приводит к лизису эритроцитов и в то же время сохраняет лейкоциты. Активный компонент: Четвертичные аммониевые соли. Фасовка: бутыль - 1 л. Совместим с анализаторами закрытого типа серии МЕК с защищенной системой считывания штрих-кода для идентификации реагента	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
34	Очищающий реагент Cleanac 3 (Cleanac 3) - Гипохлорит	Бут.	11	17 600	193 600	Раствор (диагностика <i>in vitro</i>) для жесткой отчистки в случае засора и дезинфекции, а также для очистки анализатора адсорбированные на стенках гидравлической системы от белков и других веществ. Применяется для очистки счетных апертур. Активный компонент: Гипохлорит натрия. Фасовка: бутыль - 1 л. Совместим с анализаторами закрытого типа серии МЕК с защищенной системой считывания штрих-кода для идентификации реагента	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
35	Hemolynac 5	Флакон	2	49 500	99 000	Раствор для подсчета субпопуляции лейкоцитов. Активный компонент: Алкилэфир сульфата натрия. Фасовка: Флакон - 1 л.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
36	Контрольная кровь гематология МЕК 5DL (низкий), МЕК 5DN (нормальный), МЕК 5DH (высокий)	Уп.	2	94 200	188 400	Суспензия с взвешенными форменными элементами, для контроля качества анализа крови в гематологических анализаторах на 5 субпопуляции. 3*3ml (1L,1N,1H)	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок

Реактивы для для анализатора газового состава крови ABL 800 «RADIOMETER MEDICAL ApS»

37	Термобумага в рулонах (кор. 8 рул.) на анализатор ABL-800	кор	12	58 930,00	707 160	Применяется для работы термопринтера в анализаторах ABL800, 8 рулонов/упак, в 1 рул-44 м.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
38	Мембранны для референтного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800	кор	1	99 340,00	99 340	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Применяется для работы анализаторов ABL800. Для диагностики <i>in vitro</i> .	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
39	Мембранны для К-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800	кор	1	729 870,00	729 870	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы калия. Применяется для работы анализаторов ABL800. Для диагностики <i>in vitro</i> .	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
40	Мембранны для Са-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800	кор	1	729 870,00	729 870	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы кальция. Применяется для работы анализаторов ABL800. Для диагностики <i>in vitro</i> .	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок

41	Мембранные для Cl- электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800	кор	1	729 870,00	729 870	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы хлора. Применяется для работы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
42	Мембранные для Na-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800	кор	1	729 870,00	729 870	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы натрия. Применяется для работы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
43	Мембранные для pCO ₂ -электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800	кор	1	443 700,00	443 700	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на CO ₂ ионы. Применяется для работы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
44	Мембранные для pO ₂ -электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800	кор	1	443 700,00	443 700	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на O ₂ ионы. Применяется для работы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
45	Мембранные для глюкозного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800	кор	2	250 950,00	501 900	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы глюкозы. Применяется для работы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
46	Мембранные для лактатного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800	кор	2	250 950,00	501 900	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы лактата. Применяется для работы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
47	Очистной раствор-200 мл на анализатор ABL-800	фл	15	96 920,00	1 453 800	Объем 175 мл. Применяется для очистки измерительной системы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит неорганические соли, буфер, антикоагулянт, консервант и ПАВ.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
48	Калибровочный раствор 1-200 мл на анализатор ABL-800	фл	15	96 920,00	1 453 800	Объем 200 мл. Применяется для автоматической калибровки в анализаторах ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит K, Na, Ca, Cl, cGlu, cLac, буфер, pH 7,40, для калибровки pH электрода, электролитного и метаболитного электродов	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
49	Калибровочный раствор 2-200 мл на анализатор ABL-800	фл	30	96 920,00	2 907 600	Объем 200 мл. Применяется для автоматической калибровки в анализаторах ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит K, Na, Ca, Cl, буфер, pH 6,9, для калибровки pH электрода, электролитного и метаболитного электродов.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
50	Раствор промывочный-600 мл на анализатор ABL-800	фл	70	76 595,00	5 361 650	Объем 600 мл. Применяется для автоматической промывки измерительной системы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит неорганические соли, буфер, антикоагулянт, консервант и ПАВ	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
51	Раствор гипохлорита-100 мл на анализатор	фл	1	70 300,00	70 300	Объем 100 мл. Применяется для удаления белков в анализаторах ABL. Для диагностики in vitro.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок

	ABL-800						года	
52	Баллон с калибровочным газом I на анализатор ABL-800	Бал.	2	201 950,00	403 900	Газовый баллон, наполненный прецизионными трехкомпонентными газовыми смесями (19,8% O2, 5,6% CO2, азот), предназначенные для калибровки электродов pO2, pCO2 в анализаторах ABL800. Давление 34 бар	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
53	Баллон с калибровочным газом 2 на анализатор ABL-800	Бал.	2	201 950,00	403 900	Газовый баллон, наполненный прецизионными двухкомпонентными газовыми смесями (11,2% CO2, азот), предназначенные для калибровки электродов pO2, pCO2 в анализаторах ABL800. Давление 34 бар	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
54	Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови PICO50, объемом 2 мл., без иглы (уп-100 шт) на анализатор ABL-800	уп	2	55 000,00	110 000	Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови объемом 2,0 мл. (PICO 50) без иглы №100. В одной упаковке 100 шт. гепаринизированных, сбалансированных по электролитам шприцев. Концентрация лигниевого сухого гепарина 80 ME (международных единиц). Сбалансированный по электролитам гепарин нанесен на целлюлозные волокна. Объем пробы 0,5-2,0 мл.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
55	Калибровочный раствор tHb в (упак 4 амп) на анализатор ABL-800	кор	1	70 300	70 300	Применяется для автоматической калибровки системы анализатора ABL800 по гемоглобину. 1 упак=4 ампулы по 2 мл.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
56	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 1, 30 амп в упак на анализатор ABL-800	кор	2	209 695	419 390	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/pH/OXI/Bil/LYT/MET) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – ацидоз.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
57	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 2, 30 амп в упак на анализатор ABL-800	кор	2	209 695	419 390	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/pH/OXI/Bil/LYT/MET) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – норма.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
58	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 3, 30 амп в упак на анализатор ABL-800	кор	2	209 695	419 390	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/pH/OXI/Bil/LYT/MET) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – алкалоз.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
59	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 4, 30 амп в упак на анализатор ABL-	кор	2	209 695	419 390	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/pH/OXI/Bil/LYT/MET) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – высокое содержание кислорода.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок

	800							
Диагностические медицинские изделия								
60	Термографическая пленка 20x25см - пленка для сухой печати с высоким контрастом и высокой оптической плотностью для цифровой маммографии. В упаковке не менее 100 пленок размером 20*25 см	уп	50	35 000	1 750 000	<p>Пленки выполнена на 168- микронной PET подложке, покрыта солями серебра и имеет защитный слой.</p> <p>Скругленные углы пленки позволяют использовать ее как привычную рентгеновскую. Серебренесущий слой не чувствителен к свету, но реагирует на высокие температуры, обеспечивая низкий уровень вуали, высокую оптическую плотность и контрастность диагностического изображения, одновременно с превосходной его стабильностью. Защитный слой придает устойчивость пленки к царапинам</p> <p>Технические данные</p> <ul style="list-style-type: none"> • Технология Прямого Цифрового Формирования Изображения <ul style="list-style-type: none"> • Голубая подложка • Максимальная оптическая плотность >3.7 • Дневная загрузка (пленка не чувствительна к свету) <ul style="list-style-type: none"> • Размеры 8 x 10" / 20 x 25 см • Упаковка: 100 листов в коробке. • Срок хранения: 18 месяцев после даты выпуска. • Упаковка повторно обрабатываемая • Температура хранения: 4 - 25 °C • Контроль за Относительной Влажностью воздуха: 30-60% • Возможность архивирования соответствует ANSI IT 9.11 и IT 9.19 <p>Минимальный срок хранения изображения 20 лет.</p>	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
61	ДНК зонды на хромосомы (13,18,21,X,Y) на 50 тестов	уп	2	2 883 400	5 766 800	<p>ДНК-зонды на хромосомы (13, 18,21, X, Y) на 50 тестов. Только для <i>in vitro</i> диагностики, для детекции аномалий хромосом 13,18,21, X и Y методом флуоресцентной гибридизации <i>in situ</i> FISH. Проба CEP 18,X,Y, должна детектировать альфа сателлитную последовательность центромерных участков хромосом 18,X и Y и проба LSI 13,21 - детектировать 13q14 региона, а также регионов от 12q22.13 до 21q22.2. Для проведения на интерфазных ядрах клеток, полученных из некультивированных или культивированных амниоцитов женщин. Проба LSI 13 - зеленого цвета на длинное плечо региона 14 хромосомы 13. Проба CEP 18 - голубого цвета на альфасателлитную последовательность хромосомы 18 на участке от короткого плеча региона 11.1 до длинного плеча региона 11.1. Проба LSI 21 - оранжевого цвета на участок длинного плеча хромосомы 21 от региона 22.13 до 22.2. Проба CEP X - зеленого цвета на альфасателлитную последовательность хромосомы X на участке от короткого плеча региона 11.1 до длинного плеча региона 11.1. Проба CEP Y - зеленого цвета на альфасателлитную последовательность хромосомы Y на участке от короткого плеча региона 11.1 до длинного плеча региона 11.1. Проба CEP 18/X/Y должна быть смесь флуоресцентно меченых ДНК проб Спектрум Аква (Spectrum Aqua), СпектрумГрин (SpectrumGreen) и СпектрумОранж (SpectrumOrange), специфичных к альфа сателлитным регионам (D18Z1, DXZ1 и DYZ3) хромосом 18, X и Y. ДНК проба LSI 13/ 21 - должна представлять СпектрумГрин (SpectrumGreen) и СпектрумОранж (SpectrumOrange) флуоресцентную пробу, содержащую уникальные последовательности ДНК, гибридизующиеся в 13q14 регионе 13 хромосомы и содержащую уникальные последовательности ДНК, соответствующие локусам D21S259, D21S341 и D21S342 регионов от 21q22.13 до 21q22.2 на хромосоме 21. Проба CEP 18/X/Y (аква, зеленый и оранжевый) – должна быть трехцветной</p>	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок

						смесью, проба LSI 13/ 21 – двухцветной смесью (зеленый, оранжевый). Смеси обеих проб должны быть пре-денатурированы в гибридизационном буфере. Реагент зарегистрирован на территории РК.		
62	Реагенты для подготовки цитологических препаратов 5*4 стекла	уп	2	590 850	1 181 700	Для предварительной обработки образцов амниотической жидкости и подготовки к проведению цитогенетического исследования с помощью флуоресцентной гибридизации <i>in situ</i> (FISH) с ДНК-зондами, для обеспечения максимальной проницаемости клеток для FISH с зондами CEP, LSI. Реагенты, в наборе: Буфер для пепсина - не более 3 x 50 мл, 10 mM HCl ; Протеаза - не более 3 x 25 мл, Лиофилизированная протеаза, 2500-3000 Ед/мг; PBS - не более 2 x 250 мл, 1X PBS; 100X MgCl ₂ - не более 3 x 0,5 мл, 2M MgCl ₂ •6H ₂ O; 20X SSC - не более 1 x 66 г, Хлорид натрия и цитрат натрия. Реагент зарегистрирован на территории РК.	По заявке заказчика, в течении 2020 года	Перечисление, по факту поставок
	ИТОГО				45 132 970			

Заместитель директора

Исп. Альдешов А.Ж.



Бержанова С.Е.

(Кому) _____
(наименование заказчика)
(От кого)

(наименование потенциального поставщика)

**Заявка на участие в тендере
(для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую
деятельность и юридических лиц)**

Рассмотрев тендерную документацию по проведению тендера/ объявление и Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного медицинского социального страхования, утвержденные постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729,

(название тендера)
получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация), _____,

(наименование потенциального поставщика) выражает согласие осуществить поставку товаров в соответствии с тендерной документацией (условиям объявления) по следующим лотам:

(подробное описание товаров)

Настоящая тендерная заявка состоит из:

1. _____

2. _____

3. _____

Настоящая тендерная заявка действует в течение _____
дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

(прописью)

Подпись, дата

должность, фамилия, имя, отчество

(при его наличии)

Печать

(при наличии)

Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению _____
(наименование потенциального поставщика)

**Опись документов, прилагаемых
к заявке потенциального поставщика**

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия	Стр.

Справка об отсутствии просроченной задолженности

Банк/филиал банка (наименование) по состоянию на _____ подтверждает отсутствие просроченной задолженности по всем видам его обязательств длящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе «Банк Развития Казахстана», утвержденному постановлением правления Национального Банка Республики Казахстан

(указать	полное	наименование	физического	лица,
осуществляющего предпринимательскую деятельность, или юридического лица, телефон, адрес, БИН/ИИН*, БИК**), обсуживающегося в данном банке/филиале банка, выданной не ранее одного месяца предшествующего дате вскрытия конвертов.				

Дата

Подпись

Печать
(при наличии)

*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/ индивидуальный идентификационный номер;

**БИК - банковский идентификационный код.

Сведения о квалификации
**(заполняются потенциальным поставщиком при закупках лекарственных средств,
изделий медицинского назначения, медицинской техники, фармацевтических
услуг)**

Наименование тендера _____

1. Общие сведения о потенциальном поставщике:

Наименование юридического лица (фамилия, имя, отчество (при наличии) физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность) _____

БИН/ИИН*/УНП** _____

2. Объем товаров, поставленных (произведенных) потенциальным поставщиком, аналогичных (схожих) закупаемым на тендере/двухэтапном тендере*** (заполняется в случае наличия)

Наименование товара	Наименование заказчика	Место поставки товара	Дата поставки товара	Наименование, дата и номер подтверждающего документа	Стоимость договора, тенге
1	2	3	4	5	6

*** Достоверность всех сведений о квалификации подтверждаю _____

Подпись, дата _____
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

Печать (при наличии)

*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный идентификационный номер;

**УНП - учетный номер налогоплательщика.

**Таблица цен потенциального поставщика
(наименование потенциального поставщика,
заполняется отдельно на каждый лот)**

№	содержание	наименование товаров
1	2	3
1.	Краткое описание	
2.	Страна происхождения	
3.	Завод-изготовитель	
4.	Единица измерения	
5.	Цена _____ за единицу в ____ на условиях ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения)	
6.	Количество (объем)	
7.	Всего цена = стр.5 x стр.6, в ____	
8.	Общая цена, в _____ на условиях ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения, DDP) включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы. Потенциальный поставщик вправе указать другие затраты, в том числе: 8.1. 8.2.	
9.	Размер скидки, в случае ее предоставления 9.1. 9.2.	

Подпись, дата

должность, фамилия, имя, отчество
(при его наличии)

Печать

(при наличии)

Банковская гарантия

Наименование банка _____
(наименование и реквизиты банка)
Кому _____
(наименование и реквизиты заказчика, организатора закупа)

Гарантийное обязательство № _____
«____» _____. _____. г.
(местонахождение)

Мы были проинформированы,
что _____
(наименование потенциального поставщика)
в дальнейшем «Поставщик», принимает участие в тендере по закупке
_____ ,
организованном _____
(наименование заказчика, организатора закупа
и готов осуществить поставку (оказать услугу) _____ на общую
сумму _____ тенге.
(наименование и объем товаров, работ и услуг) (прописью)

Тендерной документацией от «____» _____. _____. г. по проведению
вышеназванных закупок предусмотрено внесение потенциальными поставщиками
обеспечения тендерной заявки в виде банковской гарантии.

В связи с этим, мы _____ настоящим берем на себя
(наименование банка)
безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму,
равную _____
(сумма в цифрах и прописью)
по получении Вашего письменного требования на оплату, а также письменного
подтверждения того, что Поставщик:

- 1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного
срока приема тендерных заявок;
- 2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания
победителем тендера;
- 3) победитель не внес либо несвоевременно внес гарантыйное обеспечение
договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

Данная гарантия вступает в силу со дня вскрытия конвертов с тендерными
заявками.

Данная гарантия действует до окончательного срока действия тендерной
заявки Поставщика на участие в тендере. Если срок действия тендерной заявки
продлен, то данное гарантыйное обязательство продлевается на такой же срок.

Подпись гаранта
Печать
(при наличии)

Дата и адрес

Типовой договор закупа

«___» ____ г.

(Местонахождение)

, именуемый (ое) (ая)

(полное наименование Заказчика)

в дальнейшем – «Заказчик», в лице _____

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и _____

(полное наименование Поставщика – победителя тендера)

_____, именуемый (ое) (ая) в дальнейшем – «Поставщик», в лице _____

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании _____, (устава, положения)

с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 и протокола об итогах закупа способом _____ по закупу ____, прошедшего в году ____ № ____ от «__» ____ года заключили настоящий Договор закупа (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

1. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.

2. Общая стоимость товаров составляет (сумма цифрами и прописью) (далее – общая сумма договора).

3. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:

1) Договор – гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;

2) цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;

3) товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора;

4) сопутствующие услуги - услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие, например, как транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, например, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие подобного рода обязанности Поставщика, предусмотренные данным Договором;

- 5) Заказчик – Корпоративный фонд «University Medical Center»;
- 6) Поставщик - физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

4. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:

- 1) настоящий Договор;
- 2) перечень закупаемых товаров – Приложение к настоящему Договору, содержащий описание и характеристики закупаемого товара, количество, цену за единицу, график поставки, место поставки по каждой позиции;
- 3) обеспечение исполнения Договора (данный подпункт указывается, если в тендерной документации предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

5. Форма оплаты: перечисление на расчетный счет Поставщика.

6. Сроки выплат: по факту поставки Товаров, в течение 30 (тридцати) календарных дней.

7. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) счет-фактура;
- 2) накладная;
- 3) акт приема-передачи;
- 4) копия регистрационного удостоверения (при необходимости);

8. Товары, поставляемые в рамках данного Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.

9. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора. Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

10. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.

11. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения, указанному в приложении 1 к тендерной документации. Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения. При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.

12. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.

13. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

14. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении 1 к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

15. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.

16. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.

17. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.

18. Гарантия, указанная в пункте 16 настоящего договора, действительна на весь объем продукции в течении срока ее годности согласно маркировки или иным опознавательным данным на продукцию после доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

19. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.

20. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семидесяти двух) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.

21. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.

22. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего Договора.

23. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.

24. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и т.д.) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.

25. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.

26. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.

27. Поставка товаров должна осуществляться Поставщиком в соответствии со сроком поставки, указанным в Приложении к настоящему Договору.

28. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.

29. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от

Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по своему усмотрению, продлить срок выполнения Договора поставщиком; в этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в текст договора.

30. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара, за каждый день просрочки.

31. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения Договора и не несет ответственность за выплату неустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора является результатом форс-мажорных обстоятельств.

32. Для целей настоящего Договора «форс-мажор» означает событие, неподвластное контролю со стороны Поставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не ограничиваться действиями, такими как: военные действия, природные или стихийные бедствия, эпидемия, карантин и эмбарго на поставки товаров.

33. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах. Если от Заказчика не поступают иные письменные инструкции, Поставщик продолжает выполнять свои обязательства по Договору, насколько это целесообразно, и ведет поиск альтернативных способов выполнения Договора, не зависящих от форс-мажорных обстоятельств.

34. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

35. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна быть указана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.

36. Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщик должны прилагать все усилия к тому, чтобы разрешать в процессе прямых переговоров все разногласия или споры, возникающие между ними по Договору или в связи с ним.

37. Договор может быть расторгнут по инициативе Заказчика, с направлением Поставщику соответствующего уведомления с указанием сроков расторжения, в случаях, если Поставщик не поставил Товар в течение срока, предусмотренного Договором, если поставленный Товар не соответствует Приложению к настоящему Договору, по качеству стандартам, образцам (эталонам), а также если поставлен некомплектный Товар.

38. Если в течение 21 (двадцати одного) дня после начала таких переговоров Заказчик и Поставщик не могут разрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

39. Договор составляется на русском языке. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в арбитраже рассматривается экземпляр Договора

на русском языке. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

40. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высыпается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.

41. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.

42. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.

43. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.

44. Настоящий Договор вступает в силу после подписания Сторонами, внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора и действует до 31 декабря 2017 года.

45. Адреса и реквизиты Сторон: